

ATTORNEY DOCKET NO. 2004993-0011 (VPI/03-101 US)

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Applicant:

Maltais *et al*.

Examiner:

Not yet assigned

Serial No.:

10/798,766

Art Unit:

1614

Filed:

March 11, 2004

Confirmation No.: 8361

Title:

COMPOSITIONS USEFUL AS PROTEIN KINASE INHIBITORS

Mail Stop: Amendments Commissioner for Patents

P.O. Box 1450

Alexandria, VA 22313-1450

Sir:

TRANSMITTAL LETTER

Enclosed are the following documents:

- Form PTO-1449 (1 page); 1.
- Information Disclosure Statement (6 pages); 2.
- Transmittal Letter (1 page) 3.
- Cited Art (11); and 4.
- Return Postcard. 5.

If any additional fees are required to be paid or if any overpayment has been made, please charge same to Deposit Account No. 03-1721.

Respectfully submitted,

Andrea L. C. Robidoux, Reg. No. 47,902

Agent for Applicants

Choate, Hall & Stewart Exchange Place 53 State Street Boston, MA 02109 (617) 248-5000 (617) 248-4000

Dated: 3788996 Certificate of Mailing

I certify that this correspondence is being deposited with the United States Postal Service with sufficient postage as First Class Mail in an envelope addressed to Mail Stop: Amendments, Commissioner for Patents, P.O. Box 1450, Alexandria, VA 22313-1450.

Date

Signature

Sandra Saccocia

Typed or Printed Name of person signing certificate



ATTORNEY DOCKET NO. 2004993-0011 (VPI/03-101 US)

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Applicant: Maltais et al. Examiner: Not yet assigned

Serial No.: 10/798,766 Art Unit: 1614 Filed: March 11, 2004 Confirmation No.: 8361

Title: COMPOSITIONS USEFUL AS PROTEIN KINASE INHIBITORS

Mail Stop: Amendments Commissioner for Patents P.O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

Sir:

STATEMENT UNDER 37 C.F.R. §§ 1.56, 1.97, & 1.98

Pursuant to the duty of disclosure under 37 C.F.R. §§ 1.56, 1.97 and 1.98, Applicant requests consideration of this Information Disclosure Statement.

Type of Statement

The present Information Disclosure Statement is:

[X] An original Information Disclosure Statement; or

[] A supplemental Information Disclosure Statement.

Service with	Certificate of Mailing this correspondence is being deposited with the United States Postal sufficient postage as First Class Mail in an envelope addressed to
VA 22313-1	Amendments, Commissioner for Patents, P.O. Box 1450, Alexandria, 450.
Date	Signature
	Sandra Saccocia
	Typed or Printed Name of person signing certificate

Compliance with 37 CFR § 1.97

The present Information Disclosure Statement is being filed:

[X]	Pursu	ant to 3	7 CFR § 1.97(b); no fee or certification is required:
	[]	Withi	in three months of the filing date of a national application other than
		a con	tinued prosecution application under § 1.53(d);
	[]	Withi	in three months of the date of entry of the national stage as set forth
		in § 1	.491 in an international application;
	[X]	Befor	re the mailing of a first Office action on the merits; or
	[]	Befor	re the mailing of a first Office action after the filing of a request for
		contin	nued examination under § 1.114.
[]	Pursu	ant to 3	7 CFR § 1.97(c) after the dates listed above but before the mailing
	date o	of any o	f a final action under § 1.113, a notice of allowance under § 1.311, or
	an act	ion that	t otherwise closes prosecution in the application; Applicant hereby
	either	:	
	[]	Certif	ies that either:
		[]	each item of information contained in the information disclosure
			statement was first cited in any communication from a foreign
			patent office in a counterpart foreign application not more than
			three months prior to the filing of the information disclosure
			statement; or
		[]	That no item of information contained in the information
			disclosure statement was cited in a communication from a foreign
			patent office in a counterpart foreign application, and, to the

knowledge of the person signing the certification after making reasonable inquiry, no item of information contained in the information disclosure statement was known to any individual designated in § 1.56(c) more than three months prior to the filing of the information disclosure statement.; or

[]	Includes herewith the fee set forth in § 1.17(p). Please charge Deposit
Account No.	03-1721.

- Pursuant to 37 CFR § 1.97(d), after the mailing date of any final action under § 1.113, a notice of allowance under § 1.311, or an action that otherwise closes prosecution in the application; Applicant hereby both:
 - [] Certifies that either:
 - each item of information contained in the information disclosure statement was first cited in any communication from a foreign patent office in a counterpart foreign application not more than three months prior to the filing of the information disclosure statement; or
 - That no item of information contained in the information disclosure statement was cited in a communication from a foreign patent office in a counterpart foreign application, and, to the knowledge of the person signing the certification after making reasonable inquiry, no item of information contained in the information disclosure statement was known to any individual designated in § 1.56(c) more than three months prior to the filing of the information disclosure statement.; and

[] Includes herewith the fee set forth in § 1.17(p).

Content of the Information Disclosure Statement

Applicant hereby makes of record in the above-identified application the reference(s) listed on the attached form PTO-1449 (modified). The order of presentation of the references should not be construed as an indication of the importance of the references.

Applicant includes copies of references as indicated below:

[X]	A copy of each	cited reference n	of indicated with a	an asterisk is included;
LAI	A CODY OF CACH	CITCH ICICIONOC II	oi maioaica wiii c	m asterisk is merace,

Copies of references indicated with an asterisk on the attached form PTO-1449 are not included pursuant to 37 CFR § 1.98(d) because they were previously provided to the United States Patent Office in an Information Disclosure Statement that complies with 37 CFR § 1.98(a)-(c) and was submitted in the following patent application that is relied upon in the present case for an earlier effective filing date under 35 USC § 120:

Serial Number	Filing Date	Status

[] Copies of English translations of one or more non-English references are included.

Applicant hereby makes the following additional information of record in the aboveidentified application:

Applicant certifies that the Information Disclosure Statement either:

[X] Does not contain non-English language citations;

[] Does contain non-English language citations, for which an English language abstract is submitted.

- [] Does contain non-English language citations which were cited on an International Search Report (a copy of which is enclosed herewith).
- [] Includes one or more translations of a non-English citation.

Remarks

The submission of this Information Disclosure Statement should not be construed as a representation that a search has been made.

The submission of this Information Disclosure Statement shall not be construed to be an admission that the information cited in the statement is, or is considered to be, material to patentability as defined in § 1.56(b).

The submission of this Information Disclosure Statement shall not be construed as a representation that the information cited in the Statement is, or is considered to be, in fact, prior art as defined by 35 U.S.C. §102.

It is respectfully requested that:

- 1. The Examiner consider completely the cited information, along with any other information, in reaching a determination concerning the patentability of the present claims;
- 2. The enclosed form PTO-1449 be signed by the Examiner to evidence that the cited patent(s) and publication(s) has (have) been fully considered by the Patent and Trademark Office during the examination of this application; and
- 3. The citations for the patent(s) and publication(s) be printed on any patent which issues from this application.

Notwithstanding any statements by Applicants, the Examiner is urged to form his or her own conclusions regarding the relevance of the cited reference(s).

Respectfully submitted,

Andrea L. C. Robidoux, Reg. No. 47,902

Agent for Applicants

CHOATE, HALL & STEWART

Exchange Place
53 State Street
Boston, Massachusetts 02109
(617) 248-5000

(617) 248-3000

Date:

Form PTO-1449 (REV. 8-83)		epartment of Commerce and Trademark Office	Atty. Docket: 2004993-0011 (VPI/03-101 US)	In re App 10/798,7	olication No. 66	
INFORMATION DISCLOSURE STATEMENT			Applicant: Maltais et al			
(Use sever	ral sheets if necessar		Filing Date: March 11, 2004	Group:		
U.S. PATENT D	OCUMENTS	SAN 7 3 XDDS CO.				
Examiner's Initials	U.S. Patent No.	Applicant	Issue Date	Class	Subclass	
U.S. PATENT A	 PPLICATIONS					
Examiner's Initials:	Publication Number:	Applicant:	Publication Date:	Group:	Art Unit:	
	ENT DOCUMENT	I .				
Examiner's Initials	Document No.	Country	Date	Translation Yes	on No	
				1 CS	140	
OTHER DOCUM	MENTS	I		<u></u>	<u> </u>	
Examiner's Initials	Citation (Including	g Author, Title, Date, Perti	nent Pages, Etc.)			
	1 ' '	"Tau Phosphorylation in Tene", NeuroReport, 8: 325	•	g Glycogen	Synthase	
		"Glycogen Synthase Kina by the Huntington's Disease 3798, 2002.				
	Cohen, et al., "The	e Renaissance of GSK3", A	Molecular Cell Biology, 2:	769-776, 2	.001.	
	1	ssection of the Protein Phos tion", Twenty-Fourth Ciba	- *		sulin and	
	Cross, et al., "The Inhibition of Glycogen Synthase Kinase-3 by Insulin or Insulin-Like Growth Factor 1 in the Rat Skeletal Muscle Cell Line L6 is Blocked by Wortmannin, But Not by Rapamycin: Evidence that Wortmannin Blocks Activation of the Mitogen-Activated Protein Kinase Pathway in L6 Cells Between Ras and Raf", <i>Biochem. J.</i> 303: 21-26, 1994.					
	Fabbro, et al., "Protein Kinases as Targets for Anticancer Agents: From Inhibitors to Useful Drugs', <i>Pharmacology & Therapeutics</i> , 93 : 79-98, 2002.					
	Kaytor, et al., "The GSK3β Signaling Cascade and Neurodegenerative Disease", <i>Current Opinion in Neurobiology</i> , 12 : 275-278, 2002.					
	Klein, et al., "A Molecular Mechanism for the Effect of Lithium on Development", <i>Proc. Natl. Acad. Sci. USA</i> , 93: 8455-8459, 1996.					
	Massillon, et al., "Identification of the Glycogenic Compound 5-Iodotubercidin as a General Protein Kinase Inhibitor", <i>Biochem J.</i> 299 : 123-128, 1994.					

Form PTO-1449	U.S. Department of Commerce	Atty. Docket:	In re Application No.
(REV. 8-83)	Patent and Trademark Office	2004993-0011 (VPI/03-101 US)	10/798,766
INFORMATIO	N DISCLOSURE STATEMENT	Applicant: Maltais e	t al.
(Use several sheets if necessary)		Filing Date: Group: March 11, 2004	
	Phiel, et al., "GSK-3α Regulates Production Nature, 423: 435-439, 2003.	of Alzheimer's Diseas	e Amyloid-β Peptides",
	International Search Report issued for corre	sponding PCT applicati	on PCT/US2004/007540.
EXAMINER		DATE CONSID	ERED

EXAMINER: Initial if citation considered, whether or not citation is in conformance with MPEP 609; Draw line through citation if not in conformance and not considered. Include copy of this form with next communication to applicant.

.

On peut citer en particulier le cyclotétrasiloxane (n=4), le cyclopentasiloxane (n=5), et le cyclohexasiloxane (n=6). Le cyclopentasiloxane est une silicone particulièrement adaptée à la mise en œuvre de la présente invention.

La cyclométhicone peut être présente en une quantité allant de 5 à 40 % en poids par rapport au poids total de la composition, préférentiellement de 10 à 30 % en poids.

Le rapport entre l'émulsionnant siliconé de formule (I) et la cyclométhicone varie entre 0,0025 et 1, plus particulièrement entre 0,016 et 0,3.

10

15

25

Parmi les associations émulsionnant siliconé / cyclométhicone, on peut citer :

- Un mélange de composé de formule (II), de cyclotétrasiloxane et d'eau (rapport pondéral 10/88/2), commercialisé sous la dénomination DC 3225C par la société Dow Corning;
- Un mélange de composé de formule (II), de cyclopentasiloxane et d'eau (rapport pondéral 10/88/2), commercialisé sous la dénomination DC2 5225C par la société Dow Corning;
- Un mélange de composé de formule (II) et de cyclopentasiloxane (rapport pondéral 43/57), commercialisé sous la dénomination DC 5185C par la société Dow Corning.
- 20 Selon un mode de réalisation particulier de l'invention, le mélange émulsionnant siliconé de formule (I) / cyclométhicone est l'unique système émulsionnant de la formule.

Dans le cadre de la présente invention, on désigne par glycéride d'acide gras un mélange de mono-, di-, et triester de glycérine et d'acide gras, et par glycéride de mélange d'acide gras, un mélange de mono-, di-, et triester de glycérine et d'un mélange d'acides gras.

Les glycérides d'acide gras ou de mélange d'acides gras polyoxyéthylénés et/ou polyoxypropylénés au sens de la présente invention se présentent sous la forme d'un dérivé de poly(éthylène)glycol et/ou de poly(propylène)glycol et de mélange de mono-, di-, et triglycéride d'acide gras ou de mélanges d'acides gras.

Dans un aspect préféré de l'invention, les glycérides d'acide gras éventuellement polyoxyéthylénés et/ou polyoxypropylénés sont des glycérides de mélange d'acide gras, et plus particulièrement de mélange d'acides caprylique et caprique. On choisira notamment les dérivés de polyéthylèneglycol (4OE ou 6OE) et de mélange de mono-, di-, et triglycéride d'acides caprylique et caprique. On peut citer en particulier le Glycérox 767 commercialisé par la société Croda.

La quantité de glycéride d'acide gras ou de mélange d'acides gras éventuellement polyoxyéthyléné et/ou polyoxypropyléné dans la composition selon l'invention peut varier entre 0,001 % et 20 %, préférentiellement entre 0,1 % et 10 %, et plus particulièrement entre 0,1 % et 5 % en poids par rapport au poids total de la composition.

5

10

L'alcool présent dans les compositions selon l'invention contient 2 ou 3 atomes de carbone en chaîne linéaire ou ramifiée. De préférence on choisira l'éthanol. L'alcool est présent dans une quantité pouvant aller jusqu'à 50 % en poids par rapport au poids total de la composition, préférentiellement dans une quantité comprise entre 5 % et 50 % en poids, plus particulièrement entre 10 % et 40 % en poids.

De préférence, la composition selon l'invention est destinée à un soin ou un traitement topique. Dans ce cas, l'émulsion doit contenir un milieu physiologiquement acceptable, c'est à-dire compatible avec la peau, les muqueuses, les ongles, le cuir chevelu et/ou les cheveux. En outre, elle contient de préférence au moins un actif et trouve son application dans un grand nombre de traitements cosmétiques et/ou dermatologiques de la peau, y compris du cuir chevelu, des cheveux, des ongles, et/ou des muqueuses, en particulier pour le soin et/ou le maquillage et/ou la protection solaire de la peau et/ou des muqueuses, ainsi que pour la préparation d'une crème destinée au traitement des maladies de la peau.

20

25

15

Selon un mode de réalisation préféré, la composition selon l'invention contient au moins un actif lipolytique ou ayant une activité favorable, directe ou indirecte, sur la diminution du tissu adipeux. Parmi ces dérivés on peut trouver les inhibiteurs de phosphodiestérase, les extraits végétaux et les extraits d'origine marine, qui sont soit actifs sur les récepteurs à inhiber, tels que les β-2-bloqueurs, les NPY-bloqueurs (décrits dans le brevet EP-0 838 217), soit inhibent la synthèse des récepteurs aux LDL ou VLDL, soit actifs pour stimuler les récepteurs β et les protéines G, conduisant à l'activation de l'adénylcyclase, les peptides dérivés de l'hormone parathyroidienne tels que décrits dans les brevets FR-2 788 058 et FR-2 781 231 de Séderma ou les peptides décrits dans le document FR 2 786 693 voire tout autre peptide ayant des propriétés lipolytiques, les protamines et leurs dérivés tels que ceux décrits dans le document FR-2 758 724.

30

35

A titre d'exemple on peut citer les dérivés xanthiques comme la caféine et ses dérivés, notamment les 1-hydroxyalkylxanthines décrites dans le document FR-2 617 401, le citrate de caféine, la théophylline et ses dérivés, la théobromine, l'acéfylline, l'aminophylline, la chloroéthylthéophylline, le diprofylline, le diniprophylline, l'étamiphylline et ses dérivés, l'étofylline, la proxyphylline, les associations contenant des dérivés xanthiques, comme

ν.

l'association de caféine et de silanol (dérivé méthylsilanetriol de caféine), et par exemple le produit commercialisé par la société Exsymol sous la dénomination caféisilane C, les composés d'origine naturelle contenant des bases xanthiques et notamment de la caféine, tels que les extraits de thé, de café, de guarana, de maté, de cola (Cola Nitida) et notamment l'extrait sec de fruit de guarana (Paulina sorbilis) contenant 8 à 10 % de caféine ; l'éphédrine et ses dérivés qui peuvent notamment se retrouver à l'état naturel dans les plantes telles que le Ma Huang (Ephedra plant), les extraits végétaux de Garcinia Cambogia, les extraits de Bupleurum chinensis, les extraits de lierre grimpant (Hedera Helix), d'arnica (Arnica Montana L), de romarin (Rosmarinus officinalis N), de souci (Calendula officinalis), de sauge (Salvia officinalis L), de ginseng (Panax ginseng), de millepertuis (Byperycum Perforatum), de fragon (Ruscus aculeatus L), d'ulmaire (Filipendula ulmaria L), d'orthosiphon (Orthosiphon Stamincus Benth), de bouleau (Betula alba), de cécropia et d'arganier, les extraits de ginkgo biloba, les extraits de prêle, les extraits d'escine, les complexes de phospholipide et de proanthocyanidines d'écorce de marron d'inde, les extraits de cangzhu, les extraits de chrysanthellum indicum, les sapogénines telles que la diosgénine, l'hécogénine, leurs dérivés et les extraits naturels en contenant, en particulier le Wild Yam, les extraits des plantes du genre Armeniacea, Atractylodis Platicodon, Sinom-menum, Pharbitidis, Flemingia, les extraits de Coleus tels que C. Forskohlii, C. blumei, C. esquirolii, C. scutellaroïdes, C. xanthantus et C. Barbatus, tel que l'extrait de racine de Coleus Barbatus contenant 60 % de forskoline, les extraits de Ballote, les extraits de Guioa, de Davallia, de Terminalia, de Barringtonia, de Trema, d'Antirobia, les extraits d'algues ou de phytoplancton, tels que le rhodystérol ou l'extrait de Laminaria Digitata commercialisé sous la dénomination PHYCOX75 par la société Secma, l'algue skeletonema décrite dans le brevet FR-2 782 921 ou les diatomées décrites dans le brevet FR-2 774 292.

25

20

10

15

La quantité d'actif(s) lipolytique(s) peut varier dans une large mesure et dépend de la nature de ou des actifs utilisés. De manière générale, le ou les actifs amincissants sont présents en une concentration allant de 0,001 à 20 % et de préférence de 0,1 à 10 % en poids par rapport au poids total de la composition.

30

35

Dans un mode de réalisation particulier, la composition selon l'invention contient au moins un extrait de Dioscorée riche en diosgénine, par exemple provenant de racines d'igname sauvage. On pourra par exemple choisir un extrait de racines de Dioscorea opposita commercialisé en solution dans un dérivé de polyéthylèneglycol (6OE) et de mélange de mono-, di-, et triglycéride d'acides caprylique et caprique / conservateurs / glycérine (rapport pondéral 1/93,8/0,2/5), commercialisé sous la dénomination Dioschol par la société Sederma.

5

10

20

25

30

La composition selon l'invention peut également contenir au moins un autre actif classiquement utilisé en cosmétique, tels que les agents desquamants capables d'agir, soit en favorisant l'exfoliation, soit sur les enzymes impliquées dans la desquamation ou la dégradation des cornéodesmosomes, les agents hydratants, les agents dépigmentants ou pro-pigmentants, les agents anti-glycation, les inhibiteurs de NO-synthase, les inhibiteurs de 5α -réductase, les inhibiteurs de lysyl et/ou prolyl hydroxylase, les agents stimulant la synthèse de macromolécules dermiques ou épidermiques et/ou empêchant leur dégradation, les agents stimulant la prolifération des fibroblastes ou des kératinocytes et/ou la différenciation des kératinocytes, les agents myorelaxants, les agents anti-microbiens, les agents tenseurs, les agents anti-pollution ou anti-radicalaires, les agents anti-inflammatoires, les agents agissant sur la microcirculation, et les agents agissant sur le métabolisme énergétique des cellules.

L'actif peut être par exemple présent en une concentration allant de 0,01 à 20 %, de préférence de 0,1 à 5 % et mieux de 0,5 à 3 % du poids total de la composition.

De façon connue, la composition de l'invention peut contenir également des adjuvants habituels dans les domaines cosmétique et/ou dermatologique, tels que les conservateurs, les antioxydants, les agents complexants, les solvants, les parfums, les charges, les filtres, les bactéricides, les absorbeurs d'odeur, les matières colorantes et encore les vésicules lipidiques. Les quantités de ces différents adjuvants sont celles classiquement utilisées dans le domaine considéré, et par exemple de 0,01 à 20 % du poids total de la composition. Ces adjuvants, selon leur nature, peuvent être introduits dans la phase grasse, ou dans la phase aqueuse.

La phase huileuse de la composition selon l'invention peut renfermer, outre l'huile de silicone éventuellement en mélange avec l'agent émulsionnant, toute sorte d'huiles et de corps gras bien connus de l'homme du métier, comme les huiles d'origine végétale telle que l'huile de noyau d'abricot, les huiles d'origine animale, les huiles hydrocarbonées telles que l'isohexadécane, l'isododécane, les isoparafines, les huiles de silicone, les huiles fluorées et/ou les huiles minérales, les huiles essentielles, les parfums, ainsi que les mélanges de ces huiles.

La phase huileuse peut contenir, en outre, d'autres constituants gras tels que les alcools gras et les acides gras.

. 9

La phase huileuse est présente dans la composition selon l'invention en une quantité allant de 5 à 40 %, de préférence de 8 à 22 % et de plus particulièrement de 12 à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Un autre avantage de la composition selon l'invention provient de ce qu'on peut y incorporer une grande quantité d'électrolyte sans nuire à la stabilité de la composition.

Comme électrolyte, on peut citer par exemple les sels des métaux mono-, di- ou trivalents, et plus particulièrement les sels de métal alcalino-terreux tels que les sels de baryum, de calcium et de strontium; les sels de métal alcalin tels que les sels de sodium et de potassium, les sels de magnésium, de béryllium, d'yttrium, de lanthane, de cérium, de praséodyme, de néodyme, de prométhium, de samarium, d'europium, de gadolinium, de terbium, de dysprosium, d'holmium, d'erbium, de thulium, d'ytterbium, de lutétium, de lithium, d'étain, de zinc, de manganèse, de cobalt, de nickel, de fer, de cuivre, de rubidium, d'aluminium, de silicium, de sélénium, et leurs mélanges.

10

15

20

25

35

Les ions constituant ces sels peuvent être choisis par exemple parmi les carbonates, les bicarbonates, les sulfates, les glycérophosphates, les borates, les chlorures, les bromures, les nitrates, les acétates, les hydroxydes, les persulfates ainsi que les sels d' α -hydroxyacides (citrates, tartrates, lactates, malates) ou d'acides de fruits, ou encore les sels d'acides aminés (aspartate, arginate, glycocholate, fumarate).

De préférence, l'électrolyte est un sel choisi parmi les sels de calcium, de magnésium, et de sodium, et notamment les chlorures et les sulfates, en particulier le sulfate de magnésium, ou un mélange comprenant au moins du chlorure de magnésium, du chlorure de potassium, du chlorure de sodium, du chlorure de calcium, du bromure de magnésium, le dit mélange correspondant à des sels de la mer morte.

La teneur en électrolyte, lorsqu'il est présent, va en général de 0,1 à 5 % et de préférence de 1 à 5 % en poids par rapport au poids total de la composition.

La présente invention a encore pour objet un procédé de traitement cosmétique de la peau, des cheveux, des ongles, du cuir chevelu et/ou des muqueuses, caractérisé par le fait que l'on applique sur la peau, les cheveux, les ongles, le cuir chevelu et/ou les muqueuses, une composition telle que définie ci-dessus.

La présente invention concerne également l'utilisation d'un émulsionnant siliconé de formule (I) telle que définie ci-dessus pour stabiliser une composition comprenant au moins un glycéride d'acide gras ou de mélange d'acides gras éventuellement polyoxyéthyléné et/ou polyoxypropyléné, en présence d'un quantité importante d'alcool en C₂-C₃, l'alcool pouvant représenter jusqu'à 50 % en poids par rapport au poids total de la composition. Le glycéride d'acide gras est plus particulièrement un mélange de mono-, di-, et triglycéride de mélange d'acides caprylique et caprique, éventuellement polyoxyéthyléné et/ou polyoxypropyléné, comme par exemple un dérivé de polyéthylèneglycol (6OE) et de mélange de mono-, di-, et triglycéride d'acides caprylique et caprique.

10

5

De façon avantageuse, l'émulsionnant siliconé est associé à une cyclométhicone de formule (III) :

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 \\
\hline
-Si-O-J_n \\
CH_3
\end{array}$$
(III)

15

dans laquelle n est un nombre entier compris entre 3 et 8.

Ingredient Dictionary and Handbook).

20

Une association particulièrement avantageuse pour mettre en œuvre l'utilisation selon la présente invention est le mélange de composé de formule (II) telle que définie précédemment, de cyclopentasiloxane et d'eau (rapport pondéral 10/88/2).

Les exemples qui suivent illustrent l'invention sans en limiter la portée. Les composés sont, selon le cas, cités en noms chimiques ou en noms CTFA (International Cosmetic

25

Exemple A : Mise en évidence de la stabilisation des compositions selon l'invention :

Le but de cet exemple est de mettre en évidence la stabilité des compositions selon l'invention contenant l'émulsionnant siliconé de formule (I).

30

Les émulsions des compositions 1 à 4 ont été préparées de manière classique pour l'homme du métier. Les compositions ainsi obtenues ont été observées afin d'évaluer leur stabilité à

T=0, puis après 24, 48 heures, 2 mois à température ambiante, ainsi qu'après 2 mois à 4°C et à 45°C.

Les résultats ont été regroupés dans le tableau 1 (les quantités sont exprimées en pourcentage en poids) :

Tableau 1

5

10

15

Composition	1	2	3	4
Eau	Qs 100	Qs 100	Qs 100	Qs 100
Extraits végétaux	0,48	3,38	3,38	3,38
Sulfate de magnésium	0,7	0,7	0,7	0,7
Triéthanolamine		1,57	1,57	1,57
Acide salicylique		0,5	0,5	0,5
Glycérine	12	3	3	3
Polyol	9	6	6	6
PEG-6 caprylic/capric glycérides (1)	2,81	2,81	3	
Eau Thermale	5	5	5	5
Cyclohexasiloxane	20	10	10	10
Parfum	0.3	0.3	0.3	0.3
Ethanol	20		15	15
DC2-5225C (2)	. 10			
Pemulen TR-2 (3)		0,25	0,25	0,25
Xanthane		0,2	0,2	0,2
Carbomer (4)		0,4	0,4	0,4
Pecosil PSE (5)		2	2	2
Stabilité T=O	Gel opaque souple	Gel opaque souple	Déstabilisation	Gel opaque souple
Stabilité 24 h	Identique	Identique	Déstabilisation	Identique
Stabilité 48 h	Identique	Identique	Déstabilisation	Identique
Stabilité 2 mois TA	Identique	Identique	Déstabilisation	Identique
Stabilité 2 mois 45°C	Identique	Identique	Déstabilisation	Identique
Stabilité 2 mois +4°C	Identique	Identique	Déstabilisation	Identique

- (1) dérivé de polyéthylèneglycol (6OE) et de mélange de mono-, di-, et triglycéride d'acides caprylique et caprique commercialisé sous la dénomination Glycerox 767 par la société Croda,
- (2) DC2 5225 C : mélange de polydiméthylsiloxane oxyéthyléné oxypropyléné (180E/180P), de cyclopentasiloxane et d'eau (rapport pondéral 10/88/2) commercialisé par la société Dow Corning,
- (3) Pemulen TR2 : polymère d'acide acrylique / acrylates d'alkyles réticulé
- (4) Carbomer : polymère carboxyvinylique synthétisé dans le mélange acétate d'éthyle/cyclohexane,
- (5) Pecosil PSE: diméthicone PEG-7 phosphate commercialisé par la société Phoenix Chemical.

La composition dépourvue d'alcool est stable (composition 2), de même que la composition contenant l'alcool sans glycéride d'acides gras (composition 4). Lorsque l'alcool est ajouté à

la composition (composition 3), l'émulsion est déstabilisée. L'addition d'un émulsionnant de formule (I) selon l'invention (DC2 5225 C dans la composition 1) permet de retrouver une émulsion dont la stabilité est comparable à celle des compositions 2 et 4.

Ces résultats montrent clairement que l'émulsionnant siliconé de formule (I) permet de stabiliser la composition contenant un glycéride d'acides gras en présence d'éthanol. De plus l'émulsion ainsi obtenue est stable dans le temps.

10 <u>Exemple B</u>: Comparaison de la stabilité des compositions selon l'invention en fonction de l'émulsionnnant :

15

20

25

Le but de cet exemple est de mettre en évidence la meilleure stabilité des compositions selon l'invention contenant l'émulsionnant siliconé de formule (I) en comparaison avec d'autres émulsionnants connus.

La composition 1 (identique à celle de la composition 1 de l'exemple A) a été réalisée de manière classique pour l'homme du métier. Elle comporte l'association de glycérides d'acides gras, d'éthanol et d'un émulsionnant de formule (I) selon la présente invention. La composition obtenue présente un bonne stabilité comme le montrent les observations directes ainsi que l'observation microscopique.

Les compositions 5 à 8, préparées de la même façon, contiennent d'autres émulsionnants eau-dans-silicone classiquement utilisés. Comme le montrent les résultats regroupés dans le tableau 2 ci-dessous, les émulsions obtenues avec ces émulsionnants ne sont pas stables et ne présentent pas un aspect acceptable à l'observation (les quantités sont exprimées en pourcentage en poids):

<u>Tableau 2</u>: comparaison de la stabilité des émulsions obtenues en fonction de l'émulsionnant.

		·			
Composition	1	5	6	7	8
Eau	Qs 100	Qs 100	Qs 100	Qs 100	Qs 100
Polyol	9	9	9	9	9
Sulfate de magnésium	0,7	0,7	0,7	0,7	0,7
Glycérine	12	12	12	12	12
Extrais végétaux	0,48	0,48	0,48	0,48	0,48
PEG-6 caprylic/capric glycérides (1)	2,81	2,81	2,81	2,81	2,81
Eau Thermale	5	5	5	5	5
			<u> </u>		
Cyclopentasiloxane	20	15	15	15	10
Parfum	0,3	0,3	0,3	0,3	0,3
				1	- 0,0
Éthanol	20	20	20	20	20
,					
DC2-5225C (2)	10				
ABIL EM 90(3)		1	78 S. O. S. C.	· 美国的	
Xanthane	100	10,0			0,2
Carbomer (4)	1.0	100	5.00	0,25	0,4
Glucamate SSE-20 (5)	2011	75.00	1		
AMPS (6)		1	0,4	. 1.3	34.4
Pemulen TR-2 (7)		11,1200	0,15		0,25
Montanov 68 (8)		17.36		6	
Pecosil PSE (9)		e Paper Sta	37	100	2
No. to TE	55'41' 195' 4' 100' 498 51' 100' 100' 400 400 400 400 400 400 400 400 400				
Neutrol TE				0,25	
Triethanolamine			17.7	5-10-570	0,2
Observation après centrifugation	Rien à signaler		Relargue 6 mm en surface	Liseret huileux en surface et goutte d'eau au fond	Relargue 6 mm en surface
Observation de la stabilité	Gel épais transparent	Déstabilisé e En 2 phases	Gel opaque souple	Lait souple nacré et liseré translucide en surface	Gel opaque souple
Observation microscopique	Emulsion fine serrée sans lâchage		Émulsion grossière, lâchages sur les bords	Émulsion grossière, lâchages sur les bords	Émulsion grossière, lâchages sur les bords

⁽¹⁾ PEG-6 caprylic/capric glycérides : dérivé de polyéthylèneglycol (6OE) et de mélange de mono-, di-, et triglycéride d'acides caprylique et caprique,

⁽²⁾ DC2 5225 C : mélange de polydiméthylsiloxane oxyéthyléné oxypropyléné (18OE/18OP), de cyclopentasiloxane et d'eau (rapport pondéral 10/88/2) commercialisé par la société Dow Corning,

- (3) Abil EM 90 : cétyl diméthicone copolyol commercialisé par la société Dow Corning,
- (4) Carbomer : polymère carboxyvinylique synthétisé dans le mélange acétate d'éthyle/cyclohexane,
- (5) Glucamate SSE-20 : PEG-20 méthyl glucose sesquistéarate commercialisé par la société Amerchol,
- 5 (6) AMPS : Acide polyaminométhylpropane sulfonique neutralisé partiellement à l'ammoniaque hautement réticulé,
 - (7). Pemulen TR2 : polymère d'acide acrylique / acrylates d'alkyles réticulé,
 - (8) Montanov 68 : cétéaryl alcool et cétéaryl glucoside commercialisé par la société Seppic,
 - (9) Pecosil PSE: diméthicone PEG-7 phosphate commercialisé par la société Phoenix Chemical,

<u>Exemple C</u>: Comparaison de la stabilité des compositions selon l'invention en fonction de la quantité d'alcool et de triglycérides d'acides gras :

Les compositions 9 à 11 sont préparées de manière analogue à celle des exemples précédents (les quantités sont exprimées en pourcentage en poids). La composition 9 contient 18,7 % en poids de glycérides d'acides gras. La composition 10 contient 39,45 % en poids d'éthanol, et ne contient pas d'eau. La composition 11 contient 10 % en poids de cyclopentasiloxane. La composition 1 est identique à celle des exemples A et B.

<u>Tableau 3</u>: mise en évidence de la stabilité des émulsionnants en fonction de la quantité d'alcool.

Composition	1	9	10	11
Eau	Qs 100	Qs 100		Qs 100
Polyol	9	9	9	9 **
Sulfate de magnésium	0,7	0,7	0,7	0,7
Glycérine	12	12	12	12 ·
Extraits végétaux	0,48	1,05	0,48	0,48
PEG-6 caprylic/capric glycérides (1)	2,81	18,7	2,81	2,81
Eau Thermale	5	5	5	5
Cyclopentasiloxane	20	20	20	10
Parfum	0,3	0.3	0.3	0.3
Éthanol	20	20	39,45	20
DC2-5225C (2)	10	10	10	10
Observation de la stabilité	Gel épais transparent. Stable	Gel épais opaque Stable	Gel souple opaque Stable	Gel épais transparent Stable

20

15

- (1) PEG-6 caprylic/capric glycérides: dérivé de polyéthylèneglycol (60E) et de mélange de mono-, di-, et triglycéride d'acides caprylique et caprique
- (2) DC2 5225 C : mélange de polydiméthylsiloxane oxyéthyléné oxypropyléné (180E/180P), de cyclopentasiloxane et d'eau (rapport pondéral 10/88/2) commercialisé par la société Dow Corning,

Dans chaque cas les observations après centrifugation, et microscopiques se sont révélées satisfaisantes.

Les résultats ci-dessus montrent que l'émulsionnant siliconé de formule (I) selon la présente invention permet d'obtenir un composition stable même lorsque la quantité de glycérides d'acides gras augmente (composition 9) ou que la composition contient près de 40 % d'éthanol (composition 10). De plus la quantité de cyclométhicone n'est pas déterminante pour la stabilité de l'émulsion (composition 11).

Exemple D : Compositions contenant l'émulsionnant de formule (I) :

Tableau 4

Composition	12	13	14	15	16
Phase aqueuse			-		
Eau	Qs 100	Qs 100	Qs 100	Qs 100	Qs 100
Extrait végétaux	0,45	0,45	0,45	0,45	0,45
Sulfate de Mg	0,7	0,7	0,7	0,7	0,7
Glycérine	12	12	12	12	12
Butylène glycol	9	9	9	9	. 9
Dioschol(1)	3	3	3	3	3
Eau Thermale	5	5	5	5	5
Éthanol	20	20	20	20	20
Phase huileuse					
Cyclopentasiloxane	10	10	10	10	
Huile d'abricot	10				
Isohexadecane	1.0	10		10.00	
Isododecane	0.00		10		
Isoparaffine		A COLLEGE OF STREET		10	
Cyclohexasiloxane		Property Control	0.4946		20
Parfum	0,3	0,3	0,3	0,3	0,3
DC2-5225C(2)	10	10	10	10	10
	·				

(1) Dioschol: Extrait de racines de Dioscorea opposita (igname sauvage) dans un mélange: dérivé de polyéthylèneglycol (6OE) et de mélange de mono-, di-, et triglycéride d'acides caprylique et caprique / conservateurs / glycérine (rapport pondéral 1/93,8/0,2/5) commercialisé par la société Sederma.

5

10

(2) DC2 5225 C : mélange de polydiméthylsiloxane oxyéthyléné oxypropyléné (18OE/18OP), de cyclopentasiloxane et d'eau (rapport pondéral 10/88/2) commercialisé par la société Dow Corning,

Tableau (5)

Composition	17	18
Phase aqueuse		
Eau	Qs 100	. Qs 100
Caféine	3	3
Extrait végétaux	0,2	0,2
Niacinamide	电影数数数数数数数数数数数数数数数数数数数数数数数数数数数数数数数数数数数数	1
Acide salicylique	0,72	0,72
Sulfate de Mg	0,7	0,7
Citrate trisodique	2	
Glycérine	8	8
Butylène glycol	5	5
Dioschol(1)	3 5	3
Eau Thermale	l	5
Éthanol	20	20
Conservateurs	0,5	0,5
Colorants	0,0001	0,0001
Neutralisant	0,72	0,72
Phase huileuse		
Cyclopentasiloxane	9	9 .
Isoparaffine	2	2
Cyclohexasiloxane	5	5
Parfum	0.3	0.3
DC2-5225C(2)	8	8
	·	

- (1) Dioschol: Extrait de racines de Dioscorea opposita (igname sauvage) dans un mélange: dérivé de polyéthylèneglycol (6OE) et de mélange de mono-, di-, et triglycéride d'acides caprylique et caprique / conservateurs / glycérine (rapport pondéral 1/93,8/0,2/5) commercialisé par la société Sederma.
- (2) DC2 5225 C : mélange de polydiméthylsiloxane oxyéthyléné oxypropyléné (18OE/18OP), de cyclopentasiloxane et d'eau (rapport pondéral 10/88/2) commercialisé par la société Dow Corning,
- Les compositions 12 à 18 sont préparées de manière classique pour l'homme du métier :

 La phase aqueuse et la phase huileuse sont préparées séparément à froid. La phase aqueuse est ensuite dispersée sous agitation vigoureuse dans la phase huileuse.

 Toutes les émulsions ainsi préparées présentent des conditions de stabilité satisfaisantes à la fabrication, et dans le temps.

REVENDICATIONS

- 1. Composition cosmétique comprenant :
 - (a) au moins une phase aqueuse dispersée dans une phase grasse,
 - (b) au moins un glycéride d'acide gras ou de mélange d'acides gras en C_6 à C_{22} . éventuellement polyoxyéthyléné et/ou polyoxypropyléné,
 - (c) au moins un alcool en C2-C3,
 - (d) au moins un émulsionnant siliconé de formule (I) :

$$R_{1} = \begin{bmatrix} CH_{3} & CH_{3} & CH_{3} \\ I & SiO \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} SiO$$

10

20

25

5

dans laquelle:

a est un nombre entier allant de 0 à 400,

b est un nombre entier allant de 0 à 50,

a et b ne pouvant être simultanément égaux à 0,

R₁, R₂, R₃, représentent indépendamment un radical alkyle en C₁-C₆, ou un radical $-(CH_2)_x-(OCH_2CH_2)_y-(OCH_2CH_2CH_2)_z-OR_4$, au moins un des radicaux R₁, R₂, R₃ étant différent d'un radical alkyle.

 R_4 représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle en $C_1\text{-}C_3$, ou une radical acyle en $C_2\text{-}C_4$,

x est un nombre entier allant de 0 à 6,

y est un nombre entier allant de 1 à 30.

z est un nombre entier allant de 0 à 30.

- 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que, dans le composé de formule (I), R₁ et R₃ représentent chacun un radical méthyle, et R₂ un radical –(CH₂)_x-(OCH₂CH₂)_y-(OCH₂CH₂CH₂)_z-OR₄ dans lequel a est un entier allant de 300 à 400, b est un entier allant de 1 à 10, et y et z sont des entiers allant de 10 à 20 choisis indépendamment.
- 3. Composition selon la revendication 2 caractérisée en ce que R₄ est un atome d'hydrogène, et x un entier allant de 2 à 4.
 - 4. Composition selon l'une des revendications 1 à 3 caractérisée en ce que l'émulsionnant siliconé est représenté par la formule (II) :

$$(CH_3)_3SiO - [(CH_3)_2SiO]_a - (CH_3SiO)_b - Si(CH_3)_3 \\ | (CH_2)_3 - (OCH_2CH_2)_{18} - (OCH_2CH_2CH_2)_{18} - OH$$

5

10

15

20

25

dans laquelle a est un entier allant de 300 à 400, et b est un entier allant de 1 à 10.

- Composition selon la revendication 4 caractérisée en ce que dans le composé de formule
 (II), a vaut 394 et b vaut 4.
- **6.** Composition selon l'une des revendications 1 à 5 caractérisée en ce que l'émulsionnant siliconé est présent dans la composition selon l'invention en une quantité comprise entre 0,1 % et 5% en poids par rapport au poids total de la composition, préférentiellement en une quantité comprise entre 0,5 et 3 % en poids.
- 7. Composition selon l'une des revendications 1 à 6 caractérisée en ce que l'émulsionnant siliconé de formule (I) est associé à une cyclométhicone de formule (III) :

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 \\
\hline
-Si-O \\
CH_3
\end{array}$$
(III)

4,

dans laquelle n est un nombre entier compris entre 3 et 8.

- **8.** Composition selon la revendication 7 caractérisée en ce que la cyclométhicone est choisie parmi le cyclotétrasiloxane (n=4), le cyclopentasiloxane (n=5), et le cyclohexasiloxane (n=6).
- 9. Composition selon l'une des revendications 7 ou 8 caractérisée en ce que la cyclométhicone est présente en une quantité allant de 5 à 40 % en poids par rapport au poids total de la composition, préférentiellement de 10 à 30 % en poids.
- 10. Composition selon l'une des revendications 7 à 9 caractérisée en ce que le rapport entre l'émulsionnant siliconé de formule (I) et la cyclométhicone varie entre 0,0025 et 1, plus particulièrement entre 0,016 et 0,3.

 $m_{\chi(i)}^{(2)}$



- 11. Composition selon l'une des revendications 7 à 10 caractérisée en ce que le système émulsionnant est un mélange de composé de formule (II), de cyclopentasiloxane et d'eau dans un rapport pondéral 10/88/2.
- 12. Composition selon l'une des revendications 1 à 11 caractérisée en ce que le glycéride d'acide gras éventuellement polyoxyéthyléné et/ou polyoxypropyléné est un glycéride de mélange d'acides caprylique et caprique éventuellement polyoxyéthyléné et/ou polyoxypropyléné.
- 13. Composition selon la revendication 12 caractérisée en ce que le glycéride d'acide gras est un dérivé de polyéthylèneglycol (6OE) et de mélange de mono-, di-, et triglycéride d'acides caprylique et caprique.
- 14. Composition selon l'une des revendications 1 à 13 caractérisée en ce que le glycéride d'acide gras ou de mélange d'acides gras éventuellement polyoxyéthyléné et/ou polyoxypropyléné est présent en une quantité comprise entre 0,001 % et 20 %, préférentiellement entre 0,1 % et 10 % en poids par rapport au poids total de la composition.
- 15. Composition selon l'une des revendications 1 à 14 caractérisée en ce que l'alcool est
 présent dans une quantité allant jusqu'à 50 % en poids par rapport au poids total de la composition.
 - 16. Composition selon l'une des revendications 1 à 15 caractérisée en ce que l'alcool est l'éthanol.

- 17. Composition selon l'une des revendications 1 à 16 caractérisée en ce qu'elle contient en outre, au moins un actif lipolytique ou ayant une activité favorable, directe ou indirecte, sur la diminution du tissu adipeux.
- 18. Composition selon la revendication 17 caractérisée en ce que le ou les actifs lipolytiques sont choisis parmi la caféine et ses dérivés, le citrate de caféine, la théophylline et ses dérivés, la théobromine, l'acéfylline, l'aminophylline, la chloroéthylthéophylline, le diprofylline, le diniprophylline, l'étamiphylline et ses dérivés, l'étofylline, la proxyphylline, l'éphédrine et ses dérivés, les associations de caféine et de silanol, les composés d'origine naturelle contenant des bases xanthiques tels que les extraits de thé, de café, de guarana, de maté, de cola (Cola Nitida); les extraits végétaux de Garcinia Cambogia, les extraits de Bupleurum chinensis, les extraits de lierre grimpant (Hedera Helix), d'arnica (Arnica Montana L), de

romarin (Rosmarinus officinalis N), de souci (Calendula officinalis), de sauge (Salvia officinalis L), de ginseng (Panax ginseng), de millepertuis (Byperycum Perforatum), de fragon (Ruscus aculeatus L), d'ulmaire (Filipendula ulmaria L), d'orthosiphon (Orthosiphon Stamincus Benth), de bouleau (Betula alba), de cécropia et d'arganier, les extraits de ginkgo biloba, les extraits de prêle, les extraits d'escine, les complexes de phospholipide et de proanthocyanidines d'écorce de marron d'inde, les extraits de cangzhu, les extraits de chrysanthellum indicum, les sapogénines telles que la diosgénine ou l'hécogénine leurs dérivés et les extraits naturel en contenant, en particulier le Wild Yam, les extraits des plantes du genre Armeniacea, Atractylodis Platicodon, Sinom-menum, Pharbitidis, Flemingia, les extraits de Coleus tels que C. Forskohlii, C. blumei, C. esquirolii, C. scutellaroïdes, C. xanthantus et C. Barbatus, les extraits de Ballote, les extraits de Guioa, de Davallia, de Terminalia, de Barringtonia, de Trema, d'Antirobia, les extraits d'algues ou de phytoplancton tels que le rhodystérol ou l'extrait de Laminaria Digitata, l'algue skeletonema et les diatomées.

- 19. Composition selon la revendication 18, caractérisée en ce que l'actif lipolytique est un extrait de Dioscorée riche en diosgénine provenant de racines d'igname sauvage
- 20. Composition selon l'une des revendications 17 à 19 caractérisée en ce que le our les actifs lipolytiques sont présents en une concentration allant de 0,001 à 20 % et de préférence de 0,1 à 10 % en poids par rapport au poids total de la composition.
- 21. Composition selon l'une quelconque des revendication 1 à 20 caractérisée en ce qu'elle contient au moins un actif classiquement utilisé en cosmétique choisi parmi les agents desquamants capables d'agir, soit en favorisant l'exfoliation, soit sur les enzymes impliquées dans la desquamation ou la dégradation des cornéodesmosomes, les agents hydratants, les agents dépigmentants ou pro-pigmentants, les agents anti-glycation, les inhibiteurs de NO-synthase, les inhibiteurs de 5α-réductase, les inhibiteurs de lysyl et/ou prolyl hydroxylase, les agents stimulant la synthèse de macromolécules dermiques ou épidermiques et/ou empêchant leur dégradation, les agents stimulant la prolifération des fibroblastes ou des kératinocytes et/ou la différenciation des kératinocytes, les agents myorelaxants, les agents anti-microbiens, les agents tenseurs, les agents anti-pollution ou anti-radicalaires, les agents anti-inflammatoires, les actifs lipolytiques ou ayant une activité favorable, directe ou indirecte, sur la diminution du tissu adipeux, les agents agissant sur la microcirculation, et les agents agissant sur le métabolisme énergétique des cellules.

- 22. Utilisation d'un émulsionnant siliconé de formule (I) telle que définie dans la revendication 1 pour stabiliser une composition comprenant un glycéride d'acide gras ou de mélange d'acides gras éventuellement polyoxyéthyléné et/ou polyoxypropyléné, en présence d'une quantité d'alcool en C_2 - C_3 allant jusqu'à 50 % en poids par rapport au poids total de la composition.
- 23. Utilisation selon la revendication 22 caractérisée en ce que l'émulsionnant siliconé est associé à une cyclométhicone de formule (III) :

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 \\
\hline
-Si-O \\
CH_3
\end{array}$$
(III)

10

15

5

dans laquelle n est un nombre entier compris entre 3 et 8.

- 24. Utilisation selon l'une des revendications 22 ou 23 caractérisée en ce que le système émulsionnant est un mélange de composé de formule (II) telle que définie dans la revendication 4, de cyclopentasiloxane et d'eau dans un rapport pondéral 10/88/2.
- 25. Utilisation selon l'une des revendications 22 à 24 caractérisée en ce que le glycéride d'acide gras est un dérivé de polyéthylèneglycol (6OE) et de mélange de mono-, di-, et triglycéride d'acides caprylique et caprique.

20

26. Procédé de traitement cosmétique de la peau, des cheveux, des ongles, du cuir chevelu et/ou des muqueuses, caractérisé par le fait que l'on applique sur la peau, les cheveux, les ongles, le cuir chevelu et/ou les muqueuses, une composition selon l'une des revendications 1 à 21.



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1/1

(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

DÉPARTEMENT DES BREVETS

.26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30

OB 113 W /260899

ephone . or 55 64 5		Cet imprime est à rempiir lisiblement à l'ei	icre none Biris in Accouss
Vos références pour ce dossier (facultatif)		OA03121/BN/NR	
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL		030(399)	
TITRE DE L'INV	ENTION (200 caractères ou	espaces maximum)	
Composition co	smétique stable contenant	un glycéride d'acides gras, un alcool et un émulsionnant	siliconé particulier.
Compensaria	•		
		•	
LE(S) DEMAND	EUR(S):		
L'ORÉAL			
14, rue Royale 75008 PARIS			
France			
	SN TANT OURMVENTER	JR(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il	y a plus de trois inventeurs,
DESIGNE(NT)	EN IANI QU'INVENTE mulaire identique et num	rérotez chaque page en indiquant le nombre total de p	ages).
		MEUNIER	
Nom		Christine	t-
Prénoms			
Adresse	Rue	18, Grande Rue	
	Code postal et ville	92350 LE PLESSIS ROBINSON	
Société d'appar	tenance (facultatif)		-27
Nom			
Prénoms			
Adresse	Rue		
	Code postal et ville		
Société d'appartenance (facultatif)			
Nom			
Prénoms			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Adresse	Rue	·	
	Code postal et ville		
Société d'appartenance (facultatif)			
DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) 09 Avril 2003 Emmanuelle RENARD		Mman	
Diffinition 1001 A 200			

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

237565W 22850 Serial Number: New Application Filing Date: Herewith